PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

09-236913

(43)Date of publication of application: 09.09.1997

(51)Int.CI.

G03F 7/004 CO8F 2/50

GO3C 1/675 G03F 7/027 G03F 7/029

(21)Application number: 08-069213

(71)Applicant:

FUJI PHOTO FILM CO LTD

(22)Date of filing:

29.02.1996

(72)Inventor:

OKAMOTO YASUO

SORORI TADAHIRO

(54) PHOTOPOLYMERIZABLE COMPOSITION

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To ensure high sensitivity to active light in a wide region from UV to visible light by incorporating an addition polymerizable compd. having an ethylenically unsatd. double bond, a specified sensitizing dye and a titanocene compd. SOLUTION: This compsn. contains an addition polymerizable compd. having an ethylenically unsatd double bond, a sensitizing dye represented by the formula and a titanocene compd. In the formula, each of R1, R2, R7 and R8 is H, alkyl, etc., each of R3-R6 is H, halogen, etc., R1 and R2 may form a ring in combination with N by bonding to each other, R1 and R5, and R2 and R3 may form separate rings in combination with C and N by bonding to each other, R3 and R4, and R5 and R6 may form separate rings in combination with two C atoms by bonding to each other, X1 is O or S and (n) is 0, 1 or 2.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平9-236913

(43)公開日 平成9年(1997)9月9日

(51) Int.Cl. ⁶		識別記号	庁内整理番号	F I			技術表示的	窗所
G03F	7/004	503		G03F	7/004	503		
C08F	2/50	MDN		C08F	2/50	MDN		
G03C	1/675			G03C	1/675		A	
G03F	7/027	502		G03F	7/027	502		
	7/029				7/029			
				審查請求	未請求	請求項の数1	FD (全 49	頁)
(21)出願番号	.	特願平8-69213	•••	(71)出願人	0000052	201		
					富士写真	ミフイルム株式会	社	
(22)出願日		平成8年(1996)2		神奈川リ	具南足柄市中沼2	10番地		
		•	(72)発明者	岡本 9	女男			
					静岡県	秦原郡吉田町川原	74000番地 富士	上 写
						レム株式会社内		
				(72)発明者	曾呂利	忠弘		
					静岡県	秦原郡吉田町川原	₹4000番地 富士	上写
					真フイノ	レム株式会社内		
				(74)代理人	弁理士	石井 陽一	(外1名)	

(54) 【発明の名称】 光重合性組成物

(57)【要約】

【課題】 高感度の光重合性組成物を提供する。

【解決手段】 i) エチレン性不飽和二重結合を有する付加重可能な化合物、ii) 下記式(I) で表される増感

色素およびiii)チタノセン化合物を含有する光重合性組成物とする。

【化56】

[式 (I) 中、 R^1 、 R^2 、 R^7 、 R^8 =H, アルキル、アリール、アルケニル; R^3 ~ R^6 =H、ハロゲン、アルキル、アリール、アルコキシ、アルコキシカル

ボニル; $R^1 \sim R^6$ の2個で環形成可能: $X^1 = 0$, S: n = 0、1、2]

【特許請求の範囲】

【請求項1】 i)エチレン性不飽和二重結合を有する付加重合可能な化合物、ii) 下記式(I)で表される増感

[式(I)において、 R^1 、 R^2 、 R^7 および R^8 は各々水素原子、アルキル基、アリール基またはアルケニル基を表し、 R^3 、 R^4 、 R^5 および R^6 は各々水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アリール基、アルコキシ基またはアルコキシカルボニル基を表す。 R^1 と R^2 とは互いに結合して窒素原子とともに環を形成してもよく、 R^1 と R^5 および R^2 と R^3 とは各々互いに結合して炭素原子および窒素原子とともに環を形成してもよく、 R^3 と R^4 および R^5 と R^6 とは各々互いに結合して2個の炭素原子とともに環を形成してもよい。 X^1 は酸素原子または硫黄原子を表す。 R^4 によって ある。〕

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は光重合性組成物に関するものである。特に可視光領域の光線に対して極めて高感度であり、例えばAr+レーザー光、YAG-SHGレーザー光に対しても良好な感応性を示す光重合性組成物に関するものである。

[0002]

【従来の技術】従来、光重合系を利用した画像形成法は 多数知られており、印刷版、プリント回路、塗料、イン キ、ホログラム記録、3次元造形等の広い分野に用いら れている。例えば、付加重合可能なエチレン性二重結合 を含む化合物と光重合開始剤、さらに所望により用いら れる有機高分子結合剤、熱重合禁止剤等からなる光重合 性組成物を、支持体上に皮膜層として設け、所望画像を 像露光して露光部分を重合硬化させ、未露光部分を溶解 除去することにより硬化レリーフ画像を形成する方法、 少なくとも一方が透明である2枚の支持体間に上述の光 重合性組成物の層を設け、透明支持体側より像露光し光 による接着強度の変化を誘起させた後、支持体を剥離す ることにより画像を形成する方法、光重合性組成物およ びロイコ色素等の色材料を内容物に有するマイクロカプ セル層を設けた感光材料を作成し、この感光材料を画像 露光して露光部分のカプセルを光硬化させ、未露光部分 のカプセルを加圧処理、あるいは加熱処理により破壊 し、色材料顕色剤と接触させることにより発色させ、着 色画像を形成する方法、その他、光重合性組成物の光に よるトナー付着性の変化を利用した画像形成法、光重合 性組成物の光による屈折率の変化を利用した画像形成法 色素およびiii)チタノセン化合物を含有する光重合性組成物。

(1)

等が知られている。

【0003】これらの方法に応用されている光重合組成物の多くは、光重合開始剤として、ベンジル、ベンゾインエーテル、ミヒラーケトン、アントラキノン、アクリジン、フェナジン、ベンゾフェノン等が用いられてきた。しかしながら、これらの光重合開始剤は400mm以下の紫外光に対する光重合開始能力に比較し、400m以上の可視光に対する光重合開始能力が顕著に低く、その結果その応用範囲が著しく限定されていた。

【0004】近年、画像形成技術の発展に伴い、可視領域の光線に対し高い感応性を有するフォトポリマーが要請されている。それは、例えば非接触型の投影露光製版や可視光レーザー製版等に適合した感光材料である。このような可視光レーザーとしてはAr・レーザーの488mm光、YAG-SHGレーザーの532mm光などが、有望視されている。

【0005】可視光領域の光線に感応することのできる 光重合開始系については、従来、多くの提案がなされて きた。例えば、米国特許2,850,445号に記載のある 種の感応性染料、染料とアミンの複合開始系(特公昭4 4-20189号)、ヘキサアリールビイミダゾールと ラジカル発生剤と染料との併用系(特公昭45-373 77号)、ヘキサアリールビイミダゾールとp-ジアル キルアミノベンジリデンケトンの系(特公昭47-25 28号、特開昭54-155292号)、環状シス-α - ジカルボニル化合物と染料の系(特開昭48-841 83号)、置換トリアジンとメロシアニン色素の系(特 開昭54-151024号)、3-ケトクマリンと活性 剤の系(特開昭52-112681号、特開昭58-1 5503号)、ビイミダゾール、スチレン誘導体、チオ ールの系(特開昭59-140203号)、有機過酸化 物と色素の系(特開昭59-140203号、特開昭5 9-189340号)、ローダニン骨格の色素とラジカ ル発生剤の系(特開平2-244050号)等が挙げら

【0006】また、チタノセンが光重合開始剤として有効であることは、特開昭59-152396号、特開昭61-151197号、特開昭63-10602号、特開昭63-41484号、特開平3-12403号に記載されており、併用系としての使用例としては、チタノセンと3-ケトクマリン色素の系(特開昭63-221

110号)、チタノセンとキサンテン色素さらにアミノ基あるいはウレタン基を含む付加重合可能なエチレン性不飽和化合物を組み合わせた系(特開平4-221958号、特開平4-219756号)、チタノセンと特定のメロシアニン色素の系(特開平6-295061号)等を挙げることができる。

【0007】しかしながら、これらの従来技術は確かに 可視光線に対し有効であるが、感度が十分でない等の問 題があり、実用に供することができなかった。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は高感度の光重合性組成物を提供することである。特に、400 nm以上の可視光線、 Ar^+ レーザー、YAG-SHG レーザーの出力に対応する 488 nm、532 nmのような光に対し、感度の高い光重合性組成物を提供することにある。

[0009]

【課題を解決するための手段】本発明者は、特定の構造を有する増感色素とこの増感色素との共存下で光照射時に活性ラジカルを発生しうるチタノセン化合物の併用系が、400m以上の可視光線に対し極めて感度が高くなることを見出し、本発明に到達したものである。

【0010】すなわち、本発明は下記(1)の特定事項によって達成される。そして、好ましくは下記(2)の特定事項である。

【0011】(1)i)エチレン性不飽和二重結合を有する付加重合可能な化合物、ii)下記式(I)で表される 増感色素およびiii)チタノセン化合物を含有する光重合性組成物。

[0012]

【化2】

【0013】 [式 (I) において、 R^1 、 R^2 、 R^7 および R^8 は各々水素原子、アルキル基、アリール基またはアルケニル基を表し、 R^3 、 R^4 、 R^5 および R^6 は各々水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アリール基、アルコキシ基またはアルコキシカルボニル基を表す。 R^1 と R^2 とは互いに結合して窒素原子とともに環を形成してもよく、 R^1 と R^5 および R^2 と R^3 とは各々互いに結合して炭素原子および窒素原子とともに環を形成してもよく、 R^3 と R^4 および R^5 と R^6 とは各々互いに結合して2個の炭素原子とともに環を形成してもよく、 R^3 と R^4 および R^5 と R^6 とは各々互いに結合して2個の炭素原子とともに環を形成してもよい。 X^1 は酸素原子または硫黄原子を表す。 R^3 に表してもまたは R^3 に表す。 R^4 に表す。 R^4 に表す。 R^5 に表す。 R^5

【0014】(2)前記ii) 増感色素およびiii)チタノセン化合物を含有する光重合性開始系が、さらに下記(a)~(h) からなる群から選ばれた少なくとも1種の化合物を含有する上記(1)の光重合性組成物。

【0015】 (a) 炭素-ハロゲン結合を有する化合物

【0019】(式中、 $R^{12}\sim R^{16}$ は互いに同一でも異なっていてもよく、各々水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アルケニル基、アリール基、水酸基、アルコキシ基、 $-S-R^{18}$ 、 $-SO-R^{18}$ または $-SO_2-R^{18}$ (ここで R^{18} は水素原子、アルキル基またはアルケニ

(b) 下記式 (II) で表されるケトン化合物

[0016]

[化3]

$$A r - C - C - N O$$

$$R^{10}$$

$$R^{11}$$

$$R^{11}$$

【0017】 [式 (II) において、Ar は下記式で表される芳香族基を表し、 R^{10} および R^{11} は各々水素原子またはアルキル基を表し、 R^{10} と R^{11} は互いに結合して炭素原子とともに環を形成してもよく、 R^{10} と R^{11} と炭素原子とによって形成される環はカルボニル基とモルホリノ基とを連結する二価基となっていてもよい。

[0018]

(化4)

ル基を表す。)を表す。 L^1 は単なる結合またはアルキレン基を表す。 ただし、 L^1 が単なる結合であるとき、 $R^{12}\sim R^{16}$ のうち少なくとも 1 個は $-S-R^{18}$ または $-SO-R^{18}$ である。

【0020】R¹⁷ は水素原子、アルキル基またはアシル

基を表す。Y¹ は水素原子または下記式で表される置換 カルボニル基を表す。

[0021]

【化5】

【0024】 [式 (III) において、R¹⁹ およびR²⁰ は各々同一であっても異なるものであってもよく、脂肪族炭化水素基、芳香族炭化水素基または複素環基を表す。R²¹ およびR²² は各々同一であっても異なるものであってもよく、水素原子、脂肪族炭化水素基、芳香族炭化水素基、複素環基、ヒドロキシ基、置換オキシ基、メルカプト基または置換チオ基を表す。R²³ およびR²⁴ は各々水素原子、脂肪族炭化水素基、芳香族炭化水素基または置換カルボニル基を表す。R²³ とR²⁴ とは互いに結合し

【0027】 [式 (IV) において、 R^{25} はアルキル基またはアリール基を表し、 R^{26} は水素原子またはアルキル基を表す。また、 R^{25} と R^{26} とは互いに結合して炭素原子および窒素原子とともに縮合環を有していてもよい複素環を完成するのに必要な原子群となってもよい。]

【0028】(f) ヘキサアリールビイミダゾール

- (g) 芳香族オニウム塩
- (h) ケトオキシムエステル

[0029]

【発明の実施の形態】本発明の実施の形態について詳細に説明する。本発明の光重合組成物は、i)エチレン性不飽和二重結合を少なくとも1個有する付加重合可能な化合物と、光重合性開始系としてii)式(I)[上記化2に掲載]で表される増感色素およびiii)チタノセン化合物とを含有する。

【0030】上記i)の付加重合性不飽和結合を有する重合可能な化合物は、末端エチレン性不飽和結合を少なくとも1個、好ましくは2個以上有する化合物から選ばれる。例えばモノマー、プレポリマー、すなわち2量体、3量体およびオリゴマー、またはそれらの混合物ならびにそれらの共重合体などの化学的形態をもつものである。モノマーおよびその共重合体の例としては、不飽和カルボン酸(例えば、アクリル酸、メタクリル酸、イタ

【0022】式中、R¹⁰ およびR¹¹ は各々式 (II) におけるものと同義のものである。)]

(c) 下記式(III) で表されるケトオキシム化合物【0023】【化6】

て炭素原子数 $2 \sim 8$ の環を形成してもよく、環の連結主鎖中には、-O-、 $-NR^{23}-$ (R^{23} は上記と同義)、-O-CO-、-NH-CO-、 $-S-および-SO_2-$ のうちの少なくとも 1 個を含んでいてもよい。]

【0025】(d)有機過酸化物

(e) 下記式(IV)で表されるチオ化合物

[0026]

【化7】

$$\begin{array}{c|c}
R^{26} - N \\
 & \\
 & \\
R^{26} - C - S H
\end{array} (IV)$$

コン酸、クロトン酸、イソクロトン酸、マレイン酸など)と脂肪族多価アルコール化合物とのエステル、不飽和カルボン酸と脂肪族多価アミン化合物とのアミド等が挙げられる。

【0031】脂肪族多価アルコール化合物と不飽和カル ボン酸とのエステルのモノマーの具体例としては、アク リル酸エステルとして、エチレングリコールジアクリレ ート、トリエチレングリコールジアクリレート、1,3 ーブタンジオールジアクリレート、テトラメチレングリ コールジアクリレート、プロピレングリコールジアクリ レート、ネオペンチルグリコールジアクリレート、トリ メチロールプロパントリアクリレート、トリメチロール プロパントリ(アクリロイルオキシプロピル)エーテ ル、トリメチロールエタントリアクリレート、ヘキサン ジオールジアクリレート、1,4-シクロヘキサンジオ ールジアクリレート、テトラエチレングリコールジアク リレート、ペンタエリスリトールジアクリレート、ペン タエリスリトールトリアクリレート、ペンタエリスリト ールテトラアクリレート、ジペンタエリスリトールジア クリレート、ジペンタエリスリトールヘキサアクリレー ト、ソルビトールトリアクリレート、ソルビトールテト ラアクリレート、ソルビトールペンタアクリレート、ソ ルビトールヘキサアクリレート、トリ (アクリロイルオ

キシエチル) イソシアヌレート、ポリエステルアクリレートオリゴマー等がある。

【0032】メタクリル酸エステルとしては、テトラメ チレングリコールジメタクリレート、トリエチレングリ コールジメタクリレート、ネオペンチルグリコールジメ タクリレート、トリメチロールプロパントリメタクリレ ート、トリメチロールエタントリメタクリレート、エチ レングリコールジメタクリレート、1,3-ブタンジオ ールジメタクリレート、ヘキサンジオールジメタクリレ ート、ペンタエリスリトールジメタクリレート、ペンタ エリスリトールトリメタクリレート、ペンタエリスリト ールテトラメタクリレート、ジペンタエリスリトールジ メタクリレート、ジペンタエリスリトールヘキサメタク リレート、ソルビトールトリメタクリレート、ソルビト ールテトラメタクリレート、ビス [p-(3-メタクリ ルオキシー2ーヒドロキシプロポキシ)フェニル]ジメ チルメタン、ビス- [p-(メタクリルオキシエトキ シ)フェニル]ジメチルメタン等がある。

【0033】イタコン酸エステルとしては、エチレングリコールジイタコネート、プロピレングリコールジイタコネート、1,3ーブタンジオールジイタコネート、1,4ーブタンジオールジイタコネート、テトラメチレングリコールジイタコネート、ペンタエリスリトールジイタコネート、ソルビトールテトライタコネート等がある。

【0034】クロトン酸エステルとしては、エチレング リコールジクロトネート、テトラメチレングリコールジ

 $CH_2 = C(R)COOCH_2CH(R')OH$

(ただし、RおよびR'はHあるいはCH3を示す。) 【0041】また、特開昭51-37193号に記載されているようなウレタンアクリレート類、特開昭48-64183号、特公昭49-43191号、特公昭52-30490号各公報に記載されているようなポリエステルアクリレート類、エポキシ樹脂と(メタ)アクリル 酸を反応させたエポキシアクリレート類等の多官能のアクリレートやメタクリレートをあげることができる。さらに日本接着協会誌 vol. 20、No. 7、300~308ページ(1984年)に光硬化性モノマーおよびオリゴマーとして紹介されているものも使用することができる。なお、これらの使用量は、全成分に対して5~50重量%、好ましくは10~40重量%である。また、これらは単独で用いても2種以上併用してもよい。

【0042】本発明の光重合性組成物に光重合性開始系として含有させるii) 増感色素は式(I) [上記化2に掲載] で表されるものである。

【0043】式 (1) について説明すると、 R^1 、 R^2 、 R^7 および R^8 は同一でも異なっていてもよく、水素原子、アルキル基、アリール基またはアルケニル基を表す。

【0044】 R^1 、 R^2 、 R^7 、 R^8 で表されるアルキ

クロトネート、ペンタエリスリトールジクロトネート、 ソルビトールテトラジクロトネート等がある。

【0035】イソクロトン酸エステルとしては、エチレングリコールジイソクロトネート、ペンタエリスリトールジイソクロトネート、ソルビトールテトライソクロトネート等がある。

【0036】マレイン酸エステルとしては、エチレング リコールジマレート、トリエチレングリコールジマレー ト、ペンタエリスリトールジマレート、ソルビトールテ トラマレート等がある。

【0037】さらに、前述のエステルモノマーの混合物 も挙げることができる。

【0038】また、脂肪族多価アミン化合物と不飽和カルボン酸とのアミドのモノマーの具体例としては、メチレンビスーアクリルアミド、メチレンビスーメタクリルアミド、1,6-ヘキサメチレンビスーメタクリルアミド、1,6-ヘキサメチレンビスーメタクリルアミド、ジエチレントリアミントリスアクリルアミド、キシリレンビスアクリルアミド、キシリレンビスメタクリルアミド等がある。

【0039】その他の例としては、特公昭48-41708号公報中に記載されている1分子に2個以上のイソシアネート基を有するポリイソシアネート化合物に、下記式(V)で示される水酸基を含有するビニルモノマーを付加させた1分子中に2個以上の重合性ビニル基を含有するビニルウレタン化合物等が挙げられる。

[0040]

(V)

ル基は置換基を有していてもよく、炭素原子数1~12であることが好ましい。この場合の置換基としては、炭素原子数1~6のアルコキシ基(例えばメトキシ、エトキシ)、ハロゲン原子(例えば塩素、臭素)、シアノ基、アミノ基、炭素原子数1~4のアルキル基で置換されたジアルキルアミノ基(例えばジメチルアミノ)、炭素原子数1~4のアルキル基を有するアルコキシカルボニル基(例えばメトキシカルボニル)、炭素原子数6~10のアリール基(例えばフェニル、p-メトキシフェニル、p-クロロフェニル)、カルボキシ基ないしその塩、スルホ基ないしその塩等が挙げられる。

【0045】R¹、R²、R⁷、R⁸で表されるアルキル基としては例えばメチル基、エチル基、nープロピル基、イソプロピル基、nーブチル基、tーブチル基、フェニルメチル基、クロロエチル基、シアノエチル基等がある。

【0046】 R^1 、 R^2 、 R^7 、 R^8 で表されるアリール基は置換基を有していてもよく、炭素原子数 $1\sim12$ であることが好ましい。この場合の置換基としては炭素原子数 $1\sim6$ のアルキル基(例えばメチル、エチル)のほか、上記アルキル基のところであげたアルコキシ基、ハロゲン原子、シアノ基、アミノ基、ジアルキルアミノ

基、アルコキシカルボニル基、カルボキシ基ないしその 塩、スルホ基ないしその塩等が挙げられる。

【0047】 R^1 、 R^2 、 R^7 、 R^8 で表されるアリール基としては例えばフェニル基、ナフチル基等がある。

【0048】R¹、R²、R⁷、R⁸で表されるアルケニル基は置換基を有していてもよく、炭素原子数3~10であることが好ましい。この場合の置換基としては上記のアルキル基、アリール基のところと同じものが挙げられる。

【0049】 R^1 、 R^2 、 R^7 、 R^8 で表されるアルケニル基としては例えばアリル基などがある。

【0050】 $R^3 \sim R^6$ は各々水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、アリール基、アルコキシ基またはアルコキシカルボニル基を表す。

【0051】 $R^3 \sim R^6$ で表されるハロゲン原子としては、塩素、臭素等が挙げられる。

【0052】 $R^3 \sim R^6$ で表されるアルキル基、アリール基としては R^1 、 R^2 、 R^7 、 R^8 で例示したものと同様のものが挙げられる。

【0053】 $R^3 \sim R^6$ で表されるアルコキシ基としては炭素原子数 $1 \sim 7$ のものが好ましく、例えばメトキシ基、エトキシ基等が挙げられる。

【0054】 $R^3 \sim R^6$ で表されるアルコキシカルボニル基としては炭素原子数 $2 \sim 8$ のものが好ましく、例えばメトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基等が挙げられる。

【0055】また、R¹ とR² とは互いに結合して環を 形成してもよく、このような環としてはモルホリン環等 の複素環が挙げられる。

【0056】 R^1 と R^5 、 R^2 と R^3 とはそれぞれ互いに結合して炭素原子および窒素原子とともに環を形成してもよく、このような環としてはピペリジン環、インドリン環等の複素環が挙げられる。また、 R^1 と R^5 とで完成される環と R^2 と R^3 とで完成される環とは互いに縮合していてもよい。

【0057】R⁵ とR⁶、R³ とR⁴ とはそれぞれ互いに結合して2個の炭素原子とともに環を形成してもよく、このような環としてはベンゼン環、ナフタレン環等の芳香族炭化水素環、シクロヘキセン環等の脂肪族炭化水素環、モルホリン環、ピペリジン環、インドリン環、キノリン環等の複素環などが挙げられる。

【0058】上記の環はさらに置換基を有していてもよく、置換基としては、 R^1 、 R^2 、 R^7 、 R^8 のところの置換基と同様のものが挙げられる。

【0059】XIは酸素原子または硫黄原子を表す。

【0060】nは0、1または2である。

【0061】式(I)で表される増感色素の具体例を以下に示すが、本発明はこれらに限定されるものではない

[0062]

【化8】

No. 2

CH₃

No.4

No. 1
$$C_2H_5$$
 C_2H_5 C_2H_5 C_2H_5 C_2H_5 C_2

No.5
$$C_2H_5$$
 C_2H_5

No.7
$$CICH_2CH_2$$
 CH_2CH_2 CH_2CH_2 $CICH_2CH_2$ $CICH_2$ CI

No. 10
$$C_2H_5$$
 C_2H_5 C_2H_5 C_2H_5

No. 12
$$\begin{array}{c} C_2H_5 \\ C_2H_5 \\ C_1 \\ C_2H_5 \\ C_1 \\ C_2 \\ C_3 \\ C_4H_9 \\ C_4H_9 \\ C_4 \\ C_4 \\ C_4 \\ C_4 \\ C_5 \\ C_7 \\ C_8 \\ C_8 \\ C_9 \\ C$$

[0063]

No. 33
$$CH_3$$
 CH_3 CH_4 CH_5 CH_5

No.34
$$CH_3$$
 CH_3 $CH_2CH = CH_2$ $CH_2CH = CH_2$ $CH_2CH = CH_2$

No. 35
$$CH_3$$
 CH_3 CH_3 CH_3 CH_4H_9 CH_3 CH_4H_9 CH_4

No. 36

$$CH_3 - C$$

$$CH_3 - CH_2 - CH$$

【0066】式(I)で表される増感色素は、下記式(VI)および(VII)で表される化合物から容易に合成できる。

$$R^{1}$$
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{5}
 R^{8}
 R^{8}
 R^{1}
 R^{2}
 R^{3}
 R^{4}

【0068】式 (VI)、 (VII) 中の $R^1 \sim R^8$ および X^1 は式 (I) 中のものと同義のものである。

【0069】これらの増感色素は単独で用いても2種以上を併用してもよい。これらの増感色素の使用量は、エチレン性不飽和二重結合を有する化合物100重量部に対し、0.05~30重量部、好ましくは0.1~20重量部、さらに好ましくは0.2~10重量部の範囲である。

【0070】本発明において光重合性開始系として用いられるチタノセン化合物は、前記した増感色素との共存下で光照射した場合、活性ラジカルを発生し得るチタノセン化合物であればいずれであってもよく、例えば、特

$$CH_2 \longrightarrow N$$

$$R^7$$

$$X^1 \qquad (VII)$$

開昭59-152396号、特開昭61-151197号公報に記載されている公知の化合物を適宜に選択して用いることができる。

【0071】さらに具体的には、ジーシクロペンタジエニルーTiージークロライド、ジーシクロペンタジエニルーTiービスーフェニル、ジーシクロペンタジエニルーTiービスー2,3,4,5,6ーペンタフルオロフェニー1ーイル(以下「A-1」ともいう。)、ジーシクロペンタジエニルーTiービスー2,3,5,6ーテトラフルオロフェニー1ーイル、ジーシクロペンタジエニルーTiービスー2,4,6ートリフルオロフェニー1ーイル、ジーシクロペンタジエニルーTiービスー

【0072】本発明の光重合性組成物に用いられるチタノセン化合物は単独でまたは2種以上併用して用いることができる。

【0073】 チタノセン化合物の使用量はエチレン性不飽和二重結合を有する化合物 100重量部に対し、 $0.5\sim100$ 重量部、好ましくは $1\sim80$ 重量部、さらに好ましくは $2\sim50$ 重量部の範囲で用いることができる。

【0074】本発明の光重合性組成物には、前記の増感 色素とチタノセン化合物の他に、感度向上の目的で以下 に説明する(a)~(h)の化合物を添加することがで

【0080】式(IX)中、R³²は、アルキル基、置換アルキル基、アルケニル基、置換アルケニル基、アリール基、置換アリール基、ハロゲン原子、アルコキシ基、置換アルコキシ基、ニトロ基またはシアノ基であり、Xはハロゲン原子であり、kは1~3の整数である。さらに、炭素-ハロゲン結合を有する化合物としては、下記式(X)で表される化合物も好ましい。

 $R^{33} - Z^3 - CH_{2-m} X_m - R^{34}$ (X)

【0081】式 (X) 中、 R^{33} は、アリール基または置換アリール基であり、 R^{34} は $-CO-NR^{35}$ R^{36} 、下記のオキサジアゾリル基

[0082]

【化15】

$$\begin{array}{c}
N \longrightarrow N \\
0 \longrightarrow R \stackrel{3.7}{\longrightarrow} \\
0 \longrightarrow R \stackrel{3.7}{\longrightarrow} \\
R \stackrel{3.9}{\longrightarrow} \\
R \stackrel{3.8}{\longrightarrow} \\
\end{array}$$
(XI)

きる。

【0075】(a) 炭素-ハロゲン結合を有する化合物 としては、まず下記式(VIII)で表される化合物が好ま しいものとして挙げられる。

[0076]

【0077】式 (VIII) 中、Xはハロゲン原子を表す。 Y^2 は $-CX_3$ 、 $-NH_2$ 、 $-NHR^{31}$ 、 $-NR^{31}_2$ 、 $-OR^{31}$ を表す。ここで R^{31} はアルキル基、置換アルキル基、アリール基、置換アリール基を表す。また R^{30} は $-CX_3$ 、アルキル基、置換アルキル基、アリール基、置換アリール基、置換アルケニル基を表す。

【0078】また、炭素-ハロゲン結合を有する化合物としては、下記式(IX)で表される化合物も好ましい。 【0079】

【化14】

(IX)

【0083】またはハロゲン原子であり、 Z^3 は-CO -、-CS - または $-SO_2$ - であり、 R^{35} 、 R^{36} はアルキル基、置換アルキル基、アルケニル基、置換アルケニル基、アリール基または置換アリール基であり、 R^{37} は式(IX)中の R^{32} と同じであり、mは1または2 である。

【0084】また、炭素-ハロゲン結合を有する化合物としては、下記式(XI)で表される化合物も好ましい。 【0085】

【化16】

【0086】式 (XI) 中、 R^{38} は置換されていてもよい アリール基または複素環基であり、 R^{39} は炭素原子数 $1\sim 3$ のアルキル基またはアルケニル基を有するトリハロ アルキル基またはトリハロアルケニル基であり、pは 1、2または 3 である。

【0087】また、炭素-ハロゲン結合を有する化合物

としては、下記式(XII)で表されるトリハロゲノメチル基を有するカルボニルメチレン複素環式化合物も好ましい。

[0088]

【化17】

$$\begin{array}{c}
Q^{2} \\
C \\
C \\
C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C \\
C \\
C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C \\
C \\
C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C \\
C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
C
\end{array}$$

$$C$$

【0089】式 (XII) 中、Lは水素原子または式: CO- $(R^{40})_q$ (CX3) $_r$ の置換基であり、Mは置換または非置換のアルキレン基またはアリーレン基であり、 Q^2 はイオウ、セレンまたは酸素原子、ジアルキルメチレン基、アルケン-1、2-イレン基、1、2-フェニレン基またはN- R^{41} 基であり、

【0090】M+Q² は一緒になって炭素原子および窒素原子とともに5もしくは6員環を形成し、R⁴⁰ は炭素環式または複素環式の芳香族基であり、R⁴¹ はアルキル基、アラルキル基またはアルコキシアルキル基であり、

Xは塩素、臭素またはョウ素のハロゲン原子であり、q=0および r=1 の組合せであるかまたは q=1 および r=1 または 2 の組合せである。

【0091】また、炭素-ハロゲン結合を有する化合物としては、下記式 (XIII) で表される4-ハロゲノ-5- (ハロゲノメチルーフェニル) -オキサゾール誘導体も好ましい。

[0092]

【化18】

【0093】式(XIII)中、Xはハロゲン原子であり、tは $1\sim3$ の整数であり、sは $1\sim4$ の整数であり、R 42 は水素原子または CH_{3-t} X_t 基であり、 R^{43} はs 価の置換されていてもよい不飽和有機基である。

【0094】また、炭素-ハロゲン結合を有する化合物

としては、下記式 (XIV) で表される2- (ハロゲノメ チルーフェニル) - 4-ハロゲノーオキサゾール誘導体 も好ましい。

[0095]

【化19】

【0096】式(XIV)中、Xはハロゲン原子であり、 vは1~3の整数であり、uは1~4の整数であり、R ⁴⁴は水素原子またはCH_{3-v} X_v 基であり、R⁴⁵はu価 の置換されていてもよい不飽和有機基である。

【0097】このような炭素-ハロゲン結合を有する化

合物としては、例えば、若林ら著、Bull. Chem. Soc. Japan, 42, 2924 (1969) 記載の化合物、例えば、2-フェニルー4, 6-ビス (トリクロルメチル) - S-トリアジン、2- (p-クロルフェニル) - 4, 6-ビス (トリクロルメチル) - S-トリアジン、2-

(p-トリル)-4,6-ビス(トリクロルメチル)-S-トリアジン、2- (p-メトキシフェニル)-4, 6-ビス(トリクロルメチル)-S-トリアジン、2-(2', 4' -ジクロルフェニル) -4, 6-ビス (ト リクロルメチル) - S-トリアジン、2, 4, 6-トリ ス (トリクロルメチル) - S-トリアジン、2-メチル -4,6-ビス(トリクロルメチル)-S-トリアジ ン、2-n-ノニルー4,6-ビス(トリクロルメチ ν) -S-トリアジン、2-(α, α, β-トリクロルエチル) -4, 6-ビス (トリクロルメチル) -S-ト リアジン等が挙げられる。その他、英国特許第1388492 号明細書記載の化合物、例えば、2-スチリル-4,6 ービス (トリクロルメチル) - S-トリアジン、2-(p-メチルスチリル)-4,6-ビス(トリクロルメ チル) - S - トリアジン、2- (p-メトキシスチリ ル) -4, 6-ビス (トリクロルメチル) -S-トリア

a-1

ジン、2-(p-メトキシスチリル)-4-アミノ-6-トリクロルメチルーS-トリアジン等、特開昭53-133428号記載の化合物、例えば、2-(4-メトキシーナフト-1-イル)-4, 6-ビス-トリクロルメチルーS-トリアジン、2-(4-エトキシーナフト-1-イル)-4, 6-ビス-トリクロルメチルーS-トリアジン、2-[4-(2-エトキシエチル)-ナフト-1-イル]-4, 6-ビス-トリクロルメチルーS-トリアジン、2-(4,7-ジメトキシーナフト-1-イル]-4, 6-ビス-トリクロルメチルーS-トリアジン、2-(アセナフト-5-イル)-4, 6-ビス-トリクロルメチルーS-トリアジン、2-(アセナフト-5-イル)-4, 6-ビス-トリクロルメチルーS-トリアジン、37024 号明細書記載の化合物、例えば下記の化合物を挙げることができる。

【0098】 【化20】

$$a-2$$

$$C1_3C$$

$$N$$

$$N$$

$$CH=CH$$

[0099]

【化21】

a-4

$$C1_3C$$
 N
 $CH = CH$
 $C1_3C$
 N
 $CH = CH$

$$C1_3C$$
 N
 N
 $CH = CH$
 S

a - 6

$$C1_3C$$

$$N$$

$$CH = CH$$

a-7

$$C1_3C$$
 N
 N
 N
 $CC1_3$

a - 8

$$C1^{3}C$$

$$V$$

$$CH = CH$$

$$0$$

【0100】また、F. C. Schaefer等による J. Org. C hem., 29, 1527 (1964) 記載の化合物、例えば2-メチルー4, 6-ビス (トリブロムメチル) - S-トリアジン、2, 4, 6-トリス (シブロムメチル) - S-トリアジン、2, 4, 6-トリス (ジブロムメチル) - S-トリアジン、2-アミノー4-メチルー6-トリブロムメチルーS-トリアジン、2-メトキシ

-4-メチル-6-トリクロルメチル-S-トリアジン 等を挙げることができる。

【0101】さらに特開昭62-58241号記載の化合物、例えば下記の化合物を挙げることができる。

[0102]

【化22】

$$a-9$$

$$cc=c$$

$$cc1_3$$

【0103】さらに特開平5-281728号記載の化

[0104]

合物、例えばの下記の化合物を挙げることができる。

【化23】

$$a - 15$$

a - 16

a - 17

$$\begin{array}{c|c}
C1 & N & CC1^3
\end{array}$$

a - 18

【0105】あるいはさらに M. P. Hutt, E. F. Elsla ger および L. M. Werbel 著 Journal of Heterocyclic chemistry, 第7巻 (No. 3), 第511頁以降 (1970年) に記載されている合成方法に準じて当業者が容

易に合成することができる次のような化合物群を挙げる ことができる。

[0106]

【化24】

$$a - 19$$

$$0 \ge N$$

$$0 \ge N$$

$$N = N$$

$$N = N$$

$$N = N$$

$$a-22$$

$$c_1 \longrightarrow \begin{bmatrix} N & -N \\ II & II \\ C & C \end{bmatrix} = cc1$$

$$a-23$$
 CH_3 CH_3 $CC1_3$

[0107]

$$a - 25$$

$$a - 26$$

$$\begin{array}{c|c}
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& & & \\
& &$$

$$a - 28$$

$$a - 29$$

$$CH_3O \longrightarrow C \longrightarrow C \longrightarrow C \longrightarrow C \longrightarrow C \longrightarrow C$$

$$a - 30$$

[0108]

a - 31

0 C CC13

a - 32

N N C CH 2 C1

a - 33

 $\begin{array}{c|c}
 & N & N \\
 & II & II \\
 & C & CHC12
\end{array}$

a - 34

C CH2Br

a-35

0 CHBr2

a-36

 $CH_{2}O \longrightarrow CH = CH - C \longrightarrow C \longrightarrow CH_{2}C1$

a - 37

 $CH_3O \longrightarrow CH = CH - C \longrightarrow CF_3$

[0109]

【化28】

[0110]

a - 45

$$CH = CH CC1_3$$

a - 46

a-47

$$CH = CH CC1$$

a-48

a - 49

a-50

$$CH = CH \longrightarrow 0$$

$$CBr = CBr = 0$$

[0111]

【化29】

a - 51

a - 52

$$CH^{3}O$$

$$CH = CH$$

$$0$$

$$CCI^{3}$$

a - 53

$$CH = CH CF_3$$

a - 54

$$CH = CH - N - N - CHC1$$

a-55

[0112]

$$CH_{3}O$$

$$CH = CH$$

$$O$$

$$CH_{2}Br$$

$$a - 57$$

$$a - 58$$

$$a - 59$$

$$a - 60$$

[0113]

$$a - 6 1$$

$$a - 6 2$$

$$a - 6 3$$

$$c_{H_3} \longrightarrow s_{0z} - c_{Br_z} - c_{0z} - c_{H_z} \longrightarrow s_{0z} - c_{Br_z} - c_{0z} = s_{0z} - c$$

【化32】

[0114]

$$a - 68$$

$$0_{2}N \longrightarrow S0_{z} - CC1_{z} - C \longrightarrow CH_{3}$$

$$a - 69$$

$$A - 70$$

$$A - 70$$

$$A - 70$$

$$A - 71$$

$$A - 72$$

$$A - 72$$

$$A - 73$$

$$A - 74$$

$$A - 74$$

$$A - 74$$

$$A - 75$$

$$A - 74$$

$$A - 75$$

$$A - 7$$

【0115】あるいは、ドイツ特許第2641100号に記載されているような化合物、例えば、4-(4-×)トキシースチリル)-6-(3,3,3-)トリクロルプロペニル)-2-ピロンおよび4-(3,4,5-)リメトキシースチリル)-6-トリクロルメチル-2-ピ

ロン、あるいはドイツ特許第3333450号に記載されている化合物、例えば下記の化合物を挙げることができる。

[0116]

【化33】

$$\begin{array}{c}
0 \\
C \leftarrow R^{47}) \cdot (CX_{2}) \\
R^{46}
\end{array}$$

R⁴⁷=ペンゼン環 a:0または1

	R 4 8	M	R 48	а	СX.
a-74	CaHs	1, 2-7±=>>	Н	1	4-CC1.
a-75	CH2C8H5	1,2-7ェニレン	Н	1	4-CCla
a-76	CaHs	1,2-フェニレン	H	1	3-CC1,
a-77	C2H5	1,2-フェニレン	Н	1	4-CFs
a-78	C2Hs	5-CH ₃ -1, 2-7 ₁ =レソ	H	0	CC13
a-79	CH ₂ C _e H ₅	1, 2-7ェニレフ	Н	0	CC13
a-80	C2H4OCH8	1, 2-フェニレフ	Н	1	4-CC1

【0117】またドイツ特許第3021590号に記載の化合物群のなかから下記の化合物を例示することができる。

[0118]

【化34】

	R 49	Х
a-81	$\overline{\bigcirc}$	C 1
a-82	-COCH3	C1
a-83	-CN	CI

$$a - 84$$

a - 85

【0119】さらにはドイツ特許第3021599号に記載の化合物群のなかから、例えば下記の化合物を挙げることができる。

【0120】 【化35】

$$a-86$$

$$CC1_3 \longrightarrow 0$$
 $CC1_3 \longrightarrow 0$

$$CC1_4 \longrightarrow 0$$

$$CC1_5 \longrightarrow 0$$

【0121】次に本発明で使用する成分(b)の式(II) [前記化3に掲載]で表されるケトン化合物について説明する。ここで、R¹⁰、R¹¹は水素原子または炭素原子数1~8のアルキル基を表す。またR¹⁰とR¹¹とは互いに結合して炭素原子とともに環を形成してもよく、このような環としてはシクロヘキサノン等が挙げられる。またR¹⁰とR¹¹と炭素原子とによって形成される環はカルボニル基とモルホリノ基とを連結する二価基となっていてもよく、このような二価基としてはp-フェニレン基等が挙げられる。

【0122】Arは前記式 [化4に掲載]で表される芳香族基であるが、 $R^{12}\sim R^{16}$ は、互いに独立して、水素原子、ハロゲン原子、炭素原子数 $1\sim 12$ のアルキル基、炭素原子数 $3\sim 12$ のアルケニル基、アリール基、炭素原子数 $1\sim 12$ のアルコキシ基、ヒドロキシ基、ーS $-R^{18}$ 、 $-SO-R^{18}$ 、 $-SO_2-R^{18}$ を表し、 R^{18} は水素原子、アルキル基またはアルケニル基である。

【0123】またR17は水素原子または炭素原子数1~

[0129]

12のアルキル基、または炭素原子数 $2\sim13$ のアシル基を表す。

【0124】これらのアルキル基、アリール基、アルケニル基、アシル基はさらに炭素原子数1~6の置換基で置換されてもよい。

【0125】 L^1 は単なる結合またはアルキレン基(エチレン基、エチルージメチルアミノエチレン基等)を表す。 L^1 が単なる結合であるとき、 $R^{12}\sim R^{16}$ のうちの少なくとも1個は $-S-R^{18}$ 、 $-SO-R^{18}$ である。

【0126】Y¹ は水素原子または前記式 [化5に掲載] で表される置換カルボニル基を表し、式中R¹⁰ およびR¹¹ は上記と同義のものである。

【0127】具体例としては、米国特許4318791号、欧州特許0284561A号に記載の下記化合物を挙げることができる。

【0128】 【化36】

b-5

$$CH_3 - SO - C - C - C - N = 0$$

b – 6

b-7

[0130]

b-8

b-9

b - 10

【0131】次に本発明で使用される成分(c)の式(I II) [前記化6に掲載]で表されるケトオキシム化合物 について説明する。

【0132】式(III) 中、R¹⁹、R²⁰は同一または異なるものであってもよく、置換基を有していてもよく不飽和結合を含んでいても良い脂肪族ないし芳香族炭化水素基、あるいは複素環基を表す。R¹⁹、R²⁰の具体例としては、アリル基、フェニルメチル基、nーブチル基、nードデシル基、2-メトキシエトキシエチル基、4-メトキシカルボニルフェニルメチル基、メトキシカルボニルメチル基、エトキシカルボニルメチル基、4-メトキ

シカルボニルブチル基、2-メトキシカルボニルエチル 基、3-メトキシカルボニルアリル基、ベンジルオキシ カルボニルメチル基、4-メトキシフェニル基、4-メ チルチオフェニル基、4-モルホリノフェニル基等があ る。

【0133】R²¹、R²² は同一または異なるものであってもよく、水素原子、置換基を有していても良く不飽和結合を含んでいても良い脂肪族ないし芳香族炭化水素基、複素環基、ヒドロキシル基、置換オキシ基、メルカプト基、置換チオ基を表す。R²¹、R²² の具体例としては、メチル基等がある。

【0134】 R^{23} 、 R^{24} は水素原子、置換基を有していても良く不飽和結合を含んでいてもよい脂肪族ないし芳香族炭化水素基、あるいは置換カルボニル基を表す。また、 R^{23} 、 R^{24} は互いに結合して環を形成してもよく、環の連結主鎖中には-O-、 $-NR^{23}-$ 、-O-CO-、-NH-CO-、-S-、および $-SO_2-$ のうちの少なくとも1個含んでいてもよく、環の炭素原子数は $2\sim8$ である。

c-1

【0135】 R^{23} 、 R^{24} の具体例としてはメチル基等があり、これらにより形成される環の具体例としてはモルホリン環等がある。

【0136】具体的な(c)の化合物として、以下のものを挙げることができるが、これに限定されるものではない。

[0137]

【化39】

$$CH_3 > N - C - C = N - 0$$

$$CH_3 > 0 CH_3$$

c-2

$$CH_3$$

$$CH_3$$

$$CCH_3$$

$$CCH_3$$

c - 3

[0138]

c-4

$$0 \longrightarrow \begin{array}{c} CH_3 \\ CH_3 \\ CH_3 \end{array} = N - 0 - CH_2CH_2CH_2CH_3$$

c - 5

$$\begin{array}{c|c}
CH_3 & C = N-0
\end{array}$$

c-6

[0139]

c-7

c-8

$$\begin{array}{c|c}
CH_3 & C = N - 0 - CH_2 \\
\hline
CH_3 & C = N - 0 - CH_2
\end{array}$$

c - 9

$$\begin{array}{c|c}
CH_3 & CH_3 \\
\hline
CH_3 & C = N-0-CH_2CO_2CH_3 \\
\hline
CH_3 & CH_3
\end{array}$$
[4L 4 2]

[0140]

【0142】本発明で使用される成分(d)の有機過酸化物としては、分子中に酸素-酸素結合を有する化合物を挙げることができる。例えばメチルエチルケトンパーオキサイド、シクロヘキサノンパーオキサイド、3,3,5-トリメチルシクロヘキサノンパーオキサイド、アセチルアセトンパーオキサイド、1,1-ビス(t-ブチルパーオキシ)-3,3,5-トリメチルシクロヘキサン、1,1-ビス(t-ブチルパーオキシ)シクロヘキサン、2,2-ビス(t-ブチルパーオキシ)ブタン、t-ブチルハイドロパーオキサイド、クメンハイドロパーオキサイド、ジイソプロピルベンゼンハイドロパーオキサイ

ド、パラメタンハイドロパーオキサイド、2,5-ジメチルへキサン-2,5-ジハイドロパーオキサイド、1,1,3,3-テトラメチルブチルハイドロパーオキサイド、ジーt-ブチルパーオキサイド、t-ブチルパーオキサイド、ビス(t-ブチルパーオキシイソプロピル)ベンゼン、2,5-ジメチル-2,5-ジメチル-2,5-ジメチル-2,5-ジメチル-3、アセチルパーオキサイド、イソブチリルパーオキサイド、オクタノイルパーオキサイド、デカノイルパーオキサイド、ラウロイルパーオキサイド、3,5,5-トリメチルへキサノイルパーオキサ

イド、過酸化こはく酸、過酸化ベンゾイル、2,4-ジ クロロベンゾイルパーオキサイド、メタートルオイルパ ーオキサイド、ジイソプロピルパーオキシジカーボネー ト、ジ-2-エチルヘキシルパーオキシジカーボネー ト、ジー2-エトキシエチルパーオキシジカーボネー ト、ジメトキシイソプロピルパーオキシカーボネート、 ジ(3-メチル-3-メトキシブチル)パーオキシジカ ーボネート、tーブチルパーオキシアセテート、tーブ チルパーオキシピバレート、t-ブチルパーオキシネオ デカノエート、t-ブチルパーオキシオクタノエート、 t-ブチルパーオキシ-3,5,5-トリメチルヘキサ ノエート、t ーブチルパーオキシラウレート、t ーブチ ルパーオキシベンゾエート、ジーtーブチルパーオキシ イソフタレート、2,5-ジメチル-2,5-ジ(ベン ゾイルパーオキシ) ヘキサン、t-ブチル過酸化マレイ ン酸、 t -ブチルパーオキシイソプロピルカーボネー ト、3, 3', 4, 4' ーテトラー (t ーブチルパーオ キシカルボニル) ベンゾフェノン、3, 3', 4, 4'ーテトラー (t-アミルパーオキシカルボニル) ベンゾ フェノン、3, 3', 4, 4'ーテトラ (tーヘキシル パーオキシカルボニル)ベンゾフェノン、3,3', 4, 4' -テトラ(t -オクチルパーオキシカルボニ ル) ベンゾフェノン、3, 3', 4, 4' ーテトラ (ク ミルパーオキシカルボニル)ベンゾフェノン、3, 3' , 4 , 4' ーテトラ (pーイソプロピルクミルパー オキシカルボニル) ベンゾフェノン、カルボニルジ (t - ブチルパーオキシ二水素二フタレート)、カルボニル ジ(t-ヘキシルパーオキシ二水素二フタレート)等が ある。

【 0 1 4 3 】これらの中で、3, 3', 4, 4'ーテトラー(tーブチルパーオキシカルボニル)ベンゾフェノ

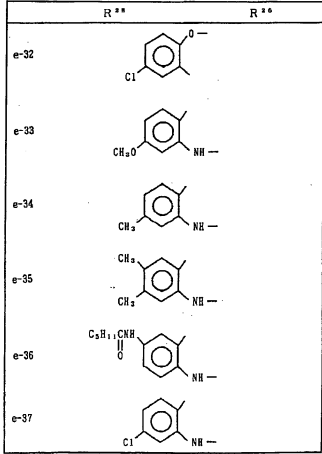
【0148】 【化45】 ン(以下「d-1」ともいう。)、3,3',4,4'
ーテトラー(tーアミルパーオキシカルボニル)ベンゾフェノン、3,3',4,4'ーテトラ(tーヘキシルパーオキシカルボニル)ベンゾフェノン、3,3',4,4'ーテトラ(tーオクチルパーオキシカルボニル)ベンゾフェノン、3,3',4,4'ーテトラ(クミルパーオキシカルボニル)ベンゾフェノン、3,3',4,4'ーテトラ(pーイソプロピルクミルパーオキシカルボニル)ベンゾフェノン、ジーtーブチルジパーオキシイソフタレートなどの過酸化エステル系が好ましい。

【0144】本発明に使用される成分(e)としてのチオ化合物は、式(IV)[前記化7に掲載]で表される。【0145】式(IV)において、R²⁵ はアルキル基またはアリール基を表し、R²⁶ は水素原子またはアルキル基を表す。R²⁵、R²⁶のアルキル基としては炭素原子数1~4のものが好ましい。またR²⁵のアリール基としてはフェニル基、ナフチル基のような炭素原子数6~10のものが好ましく、置換アリール基としては、上記のようなアリール基に塩素原子のようなハロゲン原子、メチル基のようなアルキル基、メトキシ基、エトキシ基のようなアルコキシ基で置換されたものが含まれる。R²⁵とR²⁶とは互いに結合して炭素原子および窒素原子とともに縮合環を有していてもよい複素環を完成するのに必要な原子群となってもよい。この場合の縮合環としてはベンゼン環等が挙げられる。

【0146】式(IV)で表されるチオ化合物の具体例としては以下のものが挙げられる。以下では式(IV)を再掲し、式(IV)のR²⁵等の組合せで示している。

	R 28	R *6
e- 1 e- 2 e- 3 e- 4 e- 5 e- 6 e- 7 e- 8 e- 9 e-10 e-11 e-12 e-13 e-14	H H CH3 CH3 CC6 H5 CC6 H4 CC1 CC6 H4 CC1 CC6 H4 - CCH3 CC6 H4 - CCH3 CC6 H4 - OCCH3 CC6 H4 - OCC2 H5 CC6 H4 - OCC2 H5 CC6 H4 - OCCH3	H C H 3 5 C C 4 H 9 C C 4 H 9 C C 4 H 9 C C C C C C C C C C C C C C C C C C
e-15 e-16 e-17 e-18 e-19 e-20 e-21 e-22 e-23 e-24 e-25 e-26 e-27 e-28 e-29 e-30 e-31	-C (CH ₃) ₂ -CH ₂ - -CH ₂ -C (CH ₃) ₂ - -(CH ₂ + ₂ O-	-

【0149】 【化46】



【0151】本発明に使用される成分(f)のヘキサア リールビイミダゾールとしては、2, 2' -ビス (o-クロロフェニル) -4, 4', 5, 5' -テトラフェニ ルビイミダゾール [以下「f-1」ともいう。]、2, 2' - \forall 2 (o - \forall 0 + \forall 0 + \forall 0 + \forall 0 + 0 + \forall 0 + 0 + \forall 0 + 05′ーテトラフェニルビイミダゾール、2,2′ービス (o, p-ジクロロフェニル) -4, 4', 5, 5'-テトラフェニルビイミダゾール、2, 2'ービス(o-クロロフェニル) -4, 4', 5, 5' -テトラ (m-メトキシフェニル) ビイミダゾール、2, 2′-ビス (o, o' -ジクロロフェニル) -4, 4', 5, 5' ーテトラフェニルビイミダゾール、2, 2' – ビス (o -ニトロフェニル) -4, 4', 5, 5'-テトラフェ ニルビイミダゾール、2, 2' -ビス (o-メチルフェ $=\mu$) =4, 4', 5, 5' =Fゾール、2, 2′-ビス(o-トリフルオロメチルフェ $=\mu$) =4, 4', 5, 5' $=\pi$ ゾール等が挙げられる。ケトオキシムエステルとして は、3-ベンゾイロキシイミノブタン-2-オン、3-

アセトキシイミノブタン-2-オン、3-プロピオニルオキシイミノブタン-2-オン、2-アセトキシイミノペンタン-3-オン、2-アセトキシイミノ-1-フェニルプロパン-1-オン、3-p-トルエンスルホニルオキシイミノブタン-2-オン、2-エトキシカルボニルオキシイミノー1-フェニルプロパン-1-オン等が挙げられる。

【0152】また、本発明に使用される成分(g)の芳香族オニウム塩としては、周期表の15(5B)、16(6B)、17(7B)族の元素、具体的にはN、P、As、Sb、Bi、O、S、Se、Te またはI の芳香族オニウム塩が含まれる。このような芳香族オニウム塩は、特公昭52-1427号、特公昭52-14278号、特公昭52-14279号に示されている化合物を挙げることができ、具体的には、以下の化合物を挙げることができる。

[0153]

【化48】

$$\begin{bmatrix}
0 \\
0 \\
C - CH_z - S \\
CH_3
\end{bmatrix} + BP_4 -$$

$$g-3$$

$$\begin{bmatrix}0 & 1 & 5 & 4\end{bmatrix}$$

$$g-4$$

$$\begin{bmatrix}1 & 1 & 4 & 9\end{bmatrix}$$

$$g-4$$

$$\begin{bmatrix}1 & 1 & 4 & 9\end{bmatrix}$$

$$g-5$$

$$\begin{bmatrix}0 & 1 & 5 & 4\end{bmatrix}$$

$$g-6$$

$$\begin{bmatrix}1 & 1 & 4 & 9\end{bmatrix}$$

$$g-7$$

$$[1 & 1 & 4 & 9]$$

$$[2 & 1 & 4 & 9]$$

$$[3 & 1 & 4 & 9]$$

$$[4 & 1 & 4 & 9]$$

$$[5 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 & 1 & 4 & 9]$$

$$[7 &$$

[0155]

$$g - 9$$

[0156]

$$g-12$$

$$g-13$$

$$g-14$$

$$g-15$$

[0157]

$$g-16$$

$$g-17$$

$$g-18$$

$$g-18$$

$$g-19$$

$$OH$$

$$P-CH_{z}-COOC_{z}H_{s}$$

$$PF_{s}$$

[0158]

g-20

g - 22

$$g - 23$$

[0159]

$$g-24$$

$$g-25$$

$$g-26$$

$$g-27$$

$$g-27$$

$$g-27$$

$$g-27$$

【0160】これらの中で好ましいものは、BF4塩またはPF6塩の化合物、さらに好ましくは芳香族ョードニウム塩のBF4塩またはPF6塩である。

【0161】本発明に使用される成分(h)のケトオキシムエステルとしては3ーベンゾイロキシイミノブタン-2ーオン [以下「h-1」ともいう。]、3ーアセトキシイミノブタン-2ーオン、3ーブロピオニルオキシイミノブタン-2ーオン、2ーアセトキシイミノペンタン-3ーオン、2ーアセトキシイミノー1ーフェニルプロパン-1ーオン、2ーベンゾイロキシイミノー1ーフェニルプロパン-1ーオン、3ーpートルエンスルホニルオキシイミノブタン-2ーオン、2ーエトキシカルボニルオキシイミノー1ーフェニルプロパン-1ーオン等が挙げられる。

【0162】これらの(a) \sim (h) の添加剤は、単独でまたは2種以上併用して用いることができる。使用量はエチレン性不飽和二重結合を有する化合物100重量部に対し $0.05\sim100$ 重量部、好ましくは $1\sim80$ 重量部、さらに好ましくは $3\sim50$ 重量部の範囲が適当である。

【0163】本発明の組成物中のこれらの光重合開始剤系の含有濃度は通常わずかなものである。また、不適当に多い場合には有効光線の遮断等好ましくない結果を生じる。本発明における光重合開始剤系の量は、光重合可能なエチレン性不飽和二重結合を有する化合物と必要に

応じて添加される線状有機高分子重合体との合計に対して0.01重量%から60重量%の範囲で使用するのが好ましい。より好ましくは、1重量%から30重量%で良好な結果を得る。

【0164】本発明の光重合性組成物には、バインダー としての線状有機高分子重合体を含有させることが好ま しい。このような「線状有機高分子重合体」としては、 光重合可能なエチレン性不飽和化合物と相溶性を有して いる線状有機高分子重合体である限り、どれを使用して も構わない。好ましくは水現像あるいは弱アルカリ水現 像を可能とする水あるいは弱アルカリ水可溶性または膨 潤性である線状有機高分子重合体が選択される。線状有 機高分子重合体は、組成物の皮膜形成剤としてだけでな く、水、弱アルカリ水あるいは有機溶剤現像剤としての 用途に応じて選択使用される。例えば、水可溶性有機高 分子重合体を用いると水現像が可能になる。このような 線状有機高分子重合体としては、側鎖にカルボン酸基を 有する付加重合体、例えば特開昭59-44615号、 特公昭54-34327号、特公昭58-12577 号、特公昭54-25957号、特開昭54-9272 3号、特開昭59-53836号、特開昭59-710 48号に記載されているもの、すなわち、メタクリル酸 共重合体、アクリル酸共重合体、イタコン酸共重合体、 クロトン酸共重合体、マレイン酸共重合体、部分エステ ル化マレイン酸共重合体等がある。また同様に側鎖にカ

ルボン酸基を有する酸性セルロース誘導体がある。この 他に水酸基を有する付加重合体に環状酸無水物を付加さ せたものなどが有用である。

【0165】特にこれらの中で [ベンジル (メタ) アク リレート/ (メタ) アクリル酸/必要に応じてその他の 付加重合性ビニルモノマー〕共重合体および〔アリル (メタ) アクリレート/ (メタ) アクリル酸/必要に応 じてその他の付加重合性ビニルモノマー〕共重合体が好 適である。さらにこの他に水溶性線状有機高分子とし て、ポリビニルピロリドンやポリエチレンオキサイド等 が有用である。また硬化皮膜の強度を上げるためにアル コール可溶性ナイロンや2, 2-ビス-(4-ヒドロキ シフェニル) ープロパンとエピクロロヒドリンのポリエ ーテル等も有用である。これらの線状有機高分子重合体 は全組成物中に任意な量を混和させることができる。し かし90重量%を超える場合には形成される画像強度等 の点で好ましい結果を与えない。好ましくは30~85 重量%である。また光重合可能なエチレン性不飽和二重 結合を有する化合物と線状有機高分子重合体は、重量比 で1/9~7/3の範囲とするのが好ましい。より好ま しい範囲は3/7~5/5である。

【0166】また、本発明においては以上の基本成分の 他に感光性組成物の製造中あるいは保存中において重合 可能なエチレン性不飽和二重結合を有する化合物の不要 な熱重合を阻止するために少量の熱重合防止剤を添加す ることが望ましい。適当な熱重合防止剤としてはハイド ロキノン、p-メトキシフェノール、ジーt-ブチルー p-クレゾール、ピロガロール、 t-ブチルカテコー ル、ベンゾキノン、4, 4′ーチオビス(3ーメチルー 6-t-ブチルフェノール)、2,2'-メチレンビス $(4-\lambda + \nu - 6 - t - \nu + \nu - 1)$, N-=1ロソフェニルヒドロキシアミン第一セリウム塩等が挙げ られる。熱重合防止剤の添加量は、全組成物の重量に対 して約0.01重量%~約5重量%が好ましい。また必 要に応じて、酸素による重合阻害を防止するためにベヘ ン酸やベヘン酸アミドのような高級脂肪酸誘導体等を添 加して、塗布後の乾燥の過程で感光層の表面に偏在させ てもよい。高級脂肪酸誘導体の添加量は、全組成物の約 0. 5重量%~約10重量%が好ましい。

【0167】さらに、感光層の着色を目的として染料もしくは顔料を添加してもよい。着色剤としては例えばフタロシアニン系顔料、アゾ系顔料、カーボンブラック、酸化チタンなどの顔料、エチルバイオレット、クリスタルバイオレット、アゾ系染料、アントラキノン系染料、シアニン系染料などの染料がある。染料および顔料の添加量は全組成物の約0.5重量%~約5重量%が好ましい。加えて、硬化皮膜の物性を改良するために無機充填剤や、その他可塑剤等の公知の添加剤を加えてもよい。【0168】可塑剤としては例えばジオクチルフタレート、ジドデシルフタレート、トリエチレングリコールジ

カプリレート、ジメチルグリコールフタレート、トリクレジルホスフェート、ジオクチルアジペート、ジブチルセバケート、トリアセチルグリセリン等があり、結合剤を使用した場合、エチレン性不飽和二重結合を有する化合物と結合剤との合計重量に対し10重量%以下添加することができる。

【0169】本発明の光重合性組成物を支持体上に塗布 する際には種々の有機溶剤に溶かして使用に供される。 ここで使用する溶媒としては、アセトン、メチルエチル ケトン、シクロヘキサン、酢酸エチル、エチレンジクロ ライド、テトラヒドロフラン、トルエン、エチレングリ コールモノメチルエーテル、エチレングリコールモノエ チルエーテル、エチレングリコールジメチルエーテル、 プロピレングリコールモノメチルエーテル、プロピレン グリコールモノエチルエーテル、アセチルアセトン、シ クロヘキサノン、ジアセトンアルコール、エチレングリ コールモノメチルエーテルアセテート、エチレングリコ ールエチルエーテルアセテート、エチレングリコールモ ノイソプロピルエーテル、エチレングリコールモノブチ ルエーテルアセテート、3-メトキシプロパノール、メ トキシメトキシエタノール、ジエチレングリコールモノ メチルエーテル、ジエチレングリコールモノエチルエー テル、ジエチレングリコールジメチルエーテル、ジエチ レングリコールジエチルエーテル、プロピレングリコー ルモノメチルエーテルアセテート、プロピレングリコー ルモノエチルエーテルアセテート、3-メトキシプロピ ルアセテート、N, N-ジメチルホルムアミド、ジメチ ルスルホキシド、γーブチロラクトン、乳酸メチル、乳 酸エチルなどがある。これらの溶媒は、単独あるいは混 合して使用することができる。そして、塗布溶液中の固 形分の濃度は、2~50重量%が適当である。

【0170】その被覆量は乾燥後の重量で約 $0.1g/m^2$ ~約 $10g/m^2$ の範囲が適当である。より好ましくは $0.5 \sim 5g/m^2$ である。

【0171】上記支持体としては、寸度的に安定な板状 物が用いられる。寸度的に安定な板状物としては、紙、 プラスチック(例えばポリエチレン、ポリプロピレン、 ポリスチレンなど) がラミネートされた紙、また、例え ばアルミニウム(アルミニウム合金も含む。)、亜鉛、 銅などのような金属の板、さらに、例えば二酢酸セルロ ース、三酢酸セルロース、プロピオン酸セルロース、酪 酸セルロース、酢酸酪酸セルロース、硝酸セルロース、 ポリエチレンテレフタレート、ポリエチレン、ポリスチ レン、ポリプロピレン、ポリカーボネート、ポリビニル アセタールなどのようなプラスチックのフィルム、上記 のような金属がラミネートもしくは蒸着された紙もしく はプラスチックフィルムなどが挙げられる。これらの支 持体のうち、アルミニウム板は寸度的に著しく安定であ り、しかも安価であるので特に好ましい。さらに、特公 昭48-18327号に記載されているようなポリエチ

レンテレフタレートフィルム上にアルミニウムシートが 結合された複合体シートも好ましい。

【0172】また金属、特にアルミニウムの表面を有する支持体の場合には、砂目立て処理、珪酸ソーダ、弗化ジルコニウム酸カリウム、燐酸塩等の水溶液への浸漬処理、あるいは陽極酸化処理などの表面処理がなされていることが好ましい。

【0173】さらに、砂目立てしたのちに珪酸ナトリウム水溶液に浸漬処理されたアルミニウム板が好ましく使用できる。特公昭47-5125号に記載されているようにアルミニウム板を陽極酸化処理したのちに、アルカリ金属珪酸塩の水溶液に浸漬処理したものが好適に使用される。上記陽極酸化処理は、例えば、燐酸、クロム酸、硫酸、硼酸等の無機酸、もしくは蓚酸、スルファミン酸等の有機酸またはそれらの塩の水溶液または非水溶液の単独または二種以上を組み合わせた電解液中でアルミニウム板を陽極として電流を流すことにより実施される。

【0174】また、米国特許第3658662号に記載されているようなシリケート電着も有効である。

【0175】さらに、特公昭46-27481号、特開昭52-58602号、特開昭52-30503号に開示されているような電解グレインを施した支持体と、上記陽極酸化処理および珪酸ソーダ処理を組合せた表面処理も有用である。

【0176】また、特開昭56-28893号に開示されているような機械的粗面化、化学的エッチング、電解グレイン、陽極酸化処理さらに珪酸ソーダ処理を順に行ったものも好適である。

【0177】さらに、これらの処理を行った後に、水溶性の樹脂、例えばポリビニルホスホン酸、スルホン酸基を側鎖に有する重合体および共重合体、ポリアクリル酸、水溶性金属塩(例えば硼酸亜鉛)もしくは、黄色染料、アミン塩等を下塗りしたものも好適である。

【0178】さらに特願平5-304358号に開示されているようなラジカルによって付加反応を起こし得る官能基を共有結合させたゾルーゲル処理基板も好適に用いられる。

【0179】これらの親水化処理は、支持体の表面を親水性とするために施される以外に、その上に設けられる 光重合性組成物の有害な反応を防ぐため、かつ感光層の 密着性の向上等のために施されるものである。

【0180】支持体上に設けられた光重合性組成物の層の上には、空気中の酸素による重合禁止作用を防止するため、例えばポリビニルアルコール、特にケン化度99%以上のポリビニルアルコール、酸性セルロース類などのような酸素遮断性に優れたポリマーよりなる保護層を設けてもよい。このような保護層の塗布方法については、例えば米国特許第3.458,311号、特開昭55-49729号に詳しく記載されている。

【0181】また本発明の光重合性組成物は通常の光重合反応に使用できる。さらに、印刷版、プリント基板等作成の際のフォトレジスト等多方面に適用することが可能である。特に本発明の光重合性組成物の特徴である高感度性と可視光領域までの幅広い分光感度特性により、Ar*レーザー、YAG-SHGレーザー等の可視光レーザー用の感光材料に適用すると良好な効果が得られる。

【0182】本発明の光重合性組成物を用いた感光材料は、画像露光したのち、現像液で感光層の未露光部を除去し、画像を得る。これらの光重合性組成物を平版印刷版の作成に使用する際の好ましい現像液としては、特公昭57-7427号に記載されているような現像液が化けられ、ケイ酸ナトリウム、ケイ酸カリウム、第三リン酸ナトリウム、第三リン酸ナトリウム、第三リン酸ナトリウム、第二リン酸ナトリウム、第三リン酸ナトリウム、第二リン酸ナトリウム、ダタケイ酸ナトリウム、重炭酸ナトリウム、アンモニア水などのようなアルカリ剤やモノエタノールアミンまたはジエタリカム、重炭酸ナトリウム、アンモニア水などのようなアルカリ剤の水溶液が適る。このようなアルカリ溶液の濃度が0.1~10重量%、好ましくは0.5~5重量%になるように添加される。

【0183】また、このようなアルカリ性水溶液には、必要に応じて界面活性剤やベンジルアルコール、2-フェノキシエタノール、2-ブトキシエタノールのような有機溶媒を少量含むことができる。例えば、米国特許第3375171号および同第3615480号に記載されているものを挙げることができる。

【0184】さらに、特開昭50-26601号、同58-54341号、特公昭56-39464号、同56-42860号の各公報に記載されている現像液も優れている。

【0185】本発明に用いられる活性光線は紫外光から可視光の幅広い領域のものであってよく、光源としては、超高圧、高圧、中圧、低圧の各水銀灯、ケミカルランプ、カーボンアーク灯、キセノン灯、メタルハライド灯、可視および紫外の各種レーザーランプ、蛍光灯、タングステン灯、太陽光等が使用できる。

[0186]

【実施例】以下、実施例によって本発明を説明するが、 本発明はこれらの実施例に限定されるものではない。

【0187】実施例1

厚さ 0.3mmのアルミニウム板を 10 重量%水酸化ナトリウムに 60 で 25 秒間浸漬してエッチングした後、流水で水洗後 20 重量%硝酸で中和洗浄し、次いで水洗した。これを正弦波の交番波形電流を用いて 1 重量%硝酸水溶液中で 300 クーロン/ dm^2 の陽極時電気量で電解粗面化処理を行った。引き続いて 1 重量%水酸化ナトリウム水溶液中に 40 で 5 秒間浸漬後 30 重量%の硫

酸水溶液中に浸漬し、60 \mathbb{C} \mathbb{C}

【0188】このように処理された基板の裏面に下記の ゾルーゲル反応液をバーコーターで塗布し100℃で1分間乾燥し、乾燥後の塗布量が $70\,\mathrm{mg/m^2}$ のバックコート層を設けた支持体を作成した。

[0189]

ゾルーゲル反応液

テトラエチルシリケート

1.

メタノール

リン酸

50重量部

20重量部

15重量部

0.05重量部

【0190】上記成分を混合、攪拌すると約5分で発熱が開始した。60分間反応させた後、以下に示す液を加

えることによりバックコート塗布液を調製した。

[0191]

ピロガロールホルムアルデヒド縮合樹脂(分子量2000)

ジメチルフタレート

4 重量部 5 重量部

5 里重部

フッ素系界面活性剤(N-ブチルペルフルオロオクタン

0.7重量部

スルホンアミドエチルアクリレート/ポリオキシエチレンアクリレート共重

合体:分子量2万)

メタノールシリカゾル (日産化学工業(株)製,メタノール30重量%)

50重量部

メタノール

800重量部

【0192】このように処理されたアルミニウム板上 に、下記組成の光重合性組成物を乾燥塗布量が1.4g/ m²となるように塗布し、80℃2分間乾燥させ感光層を

形成させた。

ペンタエリスリトールテトラアクリレート アリルメタクリレート/メタクリル酸共重合体

ノリルメダクリレート/メタクリル酸共重合((共重合モル比80/20)

2. 0 g

1.5g

增感色素 (表1)

チタノセン化合物 (表1)

3. 0×10-4モル

(a)~(h)の化合物(表1)

3. 0×10-4モル

フッ素系ノニオン界面活性剤 (F-177P)

0. 03g

熱重合禁止剤N-ニトロソフェニルヒドロキシル

0. 03 g

アミンアルミニウム塩

顔料分散物 顔料分散物の組成

組成: Pigment Blue 15:6

2. 0 g

アリルメタクリレート/メタクリル酸共重合体

3 0 重量部 2 0 重量部

(共重合モル比83/17)

シクロヘキサノン

35重量部

メトキシプロピルアセテート

35重量部

プロピレングリコールモノメチルエーテル

80重量部

メチルエチルケトン

20 g

プロピレングリコールモノメチルエーテル

20 g

【0194】この感光層上にポリビニルアルコール(ケン化度98モル%、重合度550)の3重量%の水溶液を乾燥塗布重量が2g/m²となるように塗布し、100℃で2分間乾燥した。

【0195】このようにして、本発明の光重合性組成物を用いた感光材料No.1~No.33(表1)を作成した。

【0196】上記の光重合性組成物において増感色素、チタノセン化合物および(a)~(h)の化合物を表2に示すように変更するほかは同様にして光重合性組成物を得、これらの光重合性組成物を各々用いて、上記と同様にして比較例の感光材料No.51~No.58を作成した

【0197】このようにして作成した感光材料上に富士

写真フイルム (株) 製の富士 PSステップガイド (Δ D = 0. 15 で不連続に透過濃度が変化するグレースケール) を密着させ、その上から露光した。

【0198】光源には、キセノンランプを用い、ケンコー光学フィルターBP-49を通した光を0.0132 mW/cm² で80秒間照射した。

DP-4 (富士写真フイルム (株) 製)

水

リポミンLA(20重量%水溶液)

【0201】結果を表1、表2に示す。なお、比較色素 SD-1 は以下に示すものであり、また $(a)\sim(h)$ の化合物のうち、d-1、e-41、f-1、h-1の

【0199】露光した感光材料は120℃にて20秒間 加熱を行った後に現像した。感度は現像後のPSステップガイドのクリアー段数で示した。この段数の値が大きいほど感度が高い。なお、現像は下記の現像液に25℃の条件下、10秒間浸漬して行った。

[0200]

66.5g

881.4g

52.1g

構造式は以下のとおりである。

[0202]

【表1】

表 1

感光材料 No. 	増感色素	がた) 化合物	(a)~(h) の化合物 [添加量/g]	グレースケール 段数 (クリアー)
1 (本発明)	No. 8	A-3		4.5
2(本発明)	No. 11	A-3	_	4
3(本発明)	No. 19	A-3	-	6
4 (本発明)	No. 22	A-3	-	4.5
5(本発明)	No. 26	A-3	<u>-</u>	5
6(本発明)	No. 19	A-2	-	6
7(本発明)	No. 26	A-2	-	5
8(本発明)	No. 19	A-1	-	6
9(本発明)	No. 26	A-1	-	5
0(本発明)	No. 8	A-3	a-19[0.1]	6
1 (本発明)	No. 8	A-3	b- 1[0.2]	7
2 (本発明)	No. 8	A-3	c- 9[0.2]	7
3(本発明)	No. 8	A-3	d- 1[0.3]	8
4(本発明)	No. 8	A-3	e-41[0.4]	7
5 (本発明)	No. 8	A-3	f- 1[0.5]	8
6(本発明)	No. 8	A-3	g-26 [0. 2]	8
7(本発明)	No. 8	A-3	h- 1[0.2]	6
8(本発明)	No. 19	A-3	a-19 [0. 1]	7
9(本発明)	No. 19	A-3	b- 1[0.2]	8.5
0(本発明)	No. 19	A-3	c- 9[0.2]	8.5
l(本発明)	No. 19	A-3	d- 1[0.3]	9.5
2(本発明)	No. 19	A-3	e-41 [0. 4]	8. 5
3(本発明)	No. 19	A-3	f- 1[0.5]	9
」(本発明)	No. 19	A-3	g-26 [0. 2]	9
(本発明)	No. 19	A-3	h- 1[0.2]	6.5
(本発明)	No. 26	A-3	a-19[0.1]	6
(本発明)	No. 26	A-3	b- 1[0.2]	7.5
(本発明)	No. 26	A-3	c- 9[0.2]	7.5
(本発明)	No. 26	A-3	d- 1[0.3]	8. 5
(本発明)	No. 26	A-3	e-41 [0. 4]	7. 5
(本発明)	No. 26	A-3	f- 1[0.5]	8
(本発明)	No. 26	A-3	g-26 [0. 2]	8
(本発明)	No. 26	A-3	h- 1[0, 2]	6

表 2

感光材料 No.	増感色素	19 /1t) 化合物	(a)~(h) の化合物 [添加量/g]	グレースケール 段数 (クリアー)
51 (比較例)	No. 8	_	_	0
52 (比較例)	No. 11	_	_	0
53 (比較例)	No. 19	_	· _	0
54 (比較例)	No. 22	-	_	0
55 (比較例)	No. 22	A-3	-	0
56 (比較例)	No. 22	A-2	_	0
57 (比較例)	比較色素 SD-1	A-3	-	0
58 (比較例)	比較色素 SD-1	A-3	b-1 [0.2]	0

[0204]

比較色素SD-1

【化55】

d-1

f-1

e - 41

h-1

【0205】表1、表2に示された結果から、本発明の 光重合性組成物において、光重合開始系として本発明の 増感色素およびチタノセン化合物を含むものは、高感度 であることが明白である。

【0206】そして、さらに(a)~(h)の化合物を併用することで、さらに高感度になることがわかる。これに対し、光重合開始系が増感色素およびチタノセン化合物のうちのいずれか一方のみしか含まないものとなっ

たり、また含まれていても類似の化合物では、本発明の 効果は得られない。

[0207]

【発明の効果】本発明の光重合性組成物は紫外光から可 視光の幅広い領域の活性光線に対して高感度を有する。 したがって光源としては超高圧、高圧、中圧、低圧の各 水銀灯、ケミカルランプ、カーボンアーク灯、キセノン 灯、メタルハライド灯、可視および紫外の各種レーザー ランプ、蛍光灯、タングステン灯、および太陽光等が使 用できる。